TRAITE DE A COPERATION EN MATIERE A BREVETS

	Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL				
PCT	Destinataire:				
NOTIFICATION D'ELECTION (règle 61.2 du PCT)	Commissioner US Department of Commerce United States Patent and Trademark Office, PCT 2011 South Clark Place Room CP2/5C24 Arlington, VA 22202				
Date d'expédition (jour/mois/année)	ETATS-UNIS D'AMERIQUE en sa qualité d'office élu				
13 août 2001 (13.08.01)	en sa quance e omice ero				
Demande internationale no	Référence du dossier du déposant ou du mandataire				
PCT/FR00/02434	BET 00/0800				
Date du dépôt international (jour/mois/année)	Date de priorité (jour/mois/année)				
04 septembre 2000 (04.09.00)	20 septembre 1999 (20.09.99)				
Déposant					
BIBETTE, Jérôme, Michel, Jacques etc					
1. L'office désigné est avisé de son élection qui a été faite: X dans la demande d'examen préliminaire international présentée à l'administration chargée de l'examen préliminaire international le: 22 février 2001 (22.02.01) dans une déclaration visant une élection ultérieure déposée auprès du Bureau international le: 2. L'élection X a été faite n'a pas été faite avant l'expiration d'un délai de 19 mois à compter de la date de priorité ou, lorsque la règle 32 s'applique, dans le délai và la règle 32.2b).					
Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse	Fonctionnaire autorisé Jean-Marc Vivet (Fax 338.87.40)				

no de téléphone: (41-22) 338.83.38

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS



Destinataire:

AU INTERNATIONAL

PCT

A LA PRESENTATION OU A LA TRANSMISSION DU DOCUMENT DE PRIORITE

(instruction administrative 411 du PCT)

JACOBSON, Claude Cabinet Lavoix 2, place d'Estienne-d'Orves F-75441 Paris Cedex 09 FRANCE

Expéditeur : le B

Date d'expédition (jour/mois/année) 23 octobre 2000 (23.10.00)	
Référence du dossier du déposant ou du mandataire BET 00/0800	NOTIFICATION IMPORTANTE
Demande internationale no PCT/FR00/02434	Date du dépôt international (jour/mois/année) 04 septembre 2000 (04.09.00)
Date de publication internationale (jour/mois/année) Pas encore publiée	Date de priorité (jour/mois/année) 20 septembre 1999 (20.09.99)

CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE (C.N.R.S.) etc

- 1. La date de réception (sauf lorsque les lettres "NR" figurent dans la colonne de droite) par le Bureau international du ou des documents de priorité correspondant à la ou aux demandes énumérées ci-après est notifiée au déposant. Sauf indication contraire consistant en un astérisque figurant à côté d'une date de réception, ou les lettres "NR", dans la colonne de droite, le document de priorité en question a été présenté ou transmis au Bureau international d'une manière conforme à la règle 17.1.a) ou b).
- 2. Ce formulaire met à jour et remplace toute notification relative à la présentation ou à la transmission du document de priorité qui a été envoyée précédemment.
- 3. Un astérisque(*) figurant à côté d'une date de réception dans la colonne de droite signale un document de priorité présenté ou transmis au Bureau international mais de manière non conforme à la règle 17.1.a) ou b). Dans ce cas, l'attention du déposant est appelée sur la règle 17.1.c) qui stipule qu'aucun office désigné ne peut décider de ne pas tenir compte de la revendication de priorité avant d'avoir donné au déposant la possibilité de remettre le document de priorité dans un délai raisonnable en l'espèce.
- 4. Les lettres "NR" figurant dans la colonne de droite signalent un document de priorité que le Bureau international n'a pas reçu ou que le déposant n'a pas demandé à l'office récepteur de préparer et de transmettre au Bureau international, conformément à la règle 17.1.a) ou b), respectivement. Dans ce cas, l'attention du déposant est appelée sur la règle 17.1.c) qui stipule qu'aucun office désigné ne peut décider de ne pas tenir compte de la revendication de priorité avant d'avoir donné au déposant la possibilité de remettre le document de priorité dans un délai raisonnable en l'espèce.

Date de priorité

Demande de priorité n°

Pays, office régional ou office récepteur selon le PCT

Date de réception du document de priorité

20 sept 1999 (20.09.99) 99/11745

FR

03 octo 2000 (03.10.00)

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse

no de téléphone (41-22

Fonctionnaire autorisé:

ri/Huynh-Khuong

338.83.38

no de télécopieur (41-22) 740.14.35

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

10/088651

Inter onal Application No PCT/FR 02434

A. CLASSIF	ICATION OF SUBJECT MATTER B01F17/00							
tding to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC							
B. FIELDS S	SEARCHED cumentation searched (dassification system followed by dassification	n symbols)						
IPC 7	B01F	•						
	on searched other than minimum documentation to the extent that su	ch documents are included in the fields se	arched					
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data base	e and, where practical, search terms used)						
EPO-Int	ternal, WPI Data, PAJ							
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT							
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vant passages	Relevant to claim No.					
Outegory								
Α	WO 99 07463 A (CNRS) 18 February 1999 (1999-02-18) page 7, line 23 -page 8, line 16; 1-15	claims	<u>-</u>					
A	WO 97 38787 A (CNRS) 23 October 1997 (1997-10-23) claims 1-21	·						
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.					
A docume consider the consider the consider the consider the constant of the	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international date ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed actual completion of the international search	"T" later document published after the interest or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the document of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or ments, such combination being obvious the art. "8." document member of the same patent Date of mailing of the international se	the application but early underlying the claimed invention to be considered to cournent is taken alone claimed invention wentive step when the one other such docuurs to a person skilled					
L	4 December 2000	21/12/2000						
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Fouquier, J-P						

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on

family members

Inter onal Application No PCT/FR 02434

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9907463	A	18-02-1999	FR 2767064 A AU 8988798 A EP 0930933 A JP 2000503685 T	12-02-1999 01-03-1999 28-07-1999 28-03-2000
WO 9738787	A	23-10-1997	FR 2747321 A AU 2703097 A CA 2222308 A EP 0843589 A JP 11509473 T US 5938581 A	17-10-1997 07-11-1997 23-10-1997 27-05-1998 24-08-1999 17-08-1999

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS PCT

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(article 36 et règle 70 du PCT)

•								
Référence du dossier du déposant ou du mandataire BET 00/0800		roir la notification de transmission du rapport d'examen préliminaire international (formulaire PCT/IPEA/416)						
Demande internationale n°	Date du dépot international (jour/mois	/année) Date de priorité (jour/mois/année)						
PCT/FR00/02434	04/09/2000	20/09/1999						
Classification internationale des brevets (CIB) B01F17/00	Classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois classification nationale et CIB B01F17/00							
Déposant								
CENTRE NATIONAL DE LA RECHE	EDONE SCIENTIFICHE at al							
CENTRE NATIONAL DE LA RECHE	ENCHE SCIENTIFICOL et al							
 Le présent rapport d'examen préliminaire international, établi par l'administaration chargée de l'examen préliminaire international, est transmis au déposant conformément à l'article 36. 								
2. Ce RAPPORT comprend 5 feuilles,	y compris la présente feuille de co	uverture.						
Il est accompagné d'ANNEXES, c'est-à-dire de feuilles de la description, des revendications ou des dessins qui ont été modifiées et qui servent de base au présent rapport ou de feuilles contenant des rectifications faites auprès de l'administration chargée de l'examen préliminaire international (voir la règle 70.16 et l'instruction 607 des Instructions administratives du PCT).								
Ces annexes comprennent 5 feuille	35. _.							
3. Le présent rapport contient des ind	ications relatives aux points suivan	ts:						
l ⊠ Base du rapport II □ Priorité		•						
	n d'opinion quant à la nouveauté, l'a e	activité inventive et la possibilité						
IV Absence d'unité de l'inv								
V ⊠ Déclaration motivée se		uté, l'activité inventive et la possibilité de cette déclaration						
VI Certains documents cit	tés	*						
VII 🛛 Irrégularités dans la de	mande internationale							
_	à la demande internationale							
·		4.1						
Date de présentation de la demande d'exame internationale	en preliminaire Date d'ach	èvement du présent rapport						
22/02/2001	12.12.200	·						
Nom et adresse postale de l'administration ch l'examen préliminaire International:	nargée de Fonctionna	uire autorisé						
Office européen des brevets D-80298 Munich Tél. +49 89 2399 - 0 Tx: 52365	Semino,	D (Section 1)						
Fax: +49 89 2399 - 4465	•	phone +49 89 2399 7324						

RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Base du rapport

••		o dd idppois						
1.	En ce qui concerne les éléments de la demande internationale (les feuilles de remplacement qui ont été remises à l'office récepteur en réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées dans le présent rapport comme "initialement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent pas de modifications (règles 70.16 et 70.17)):							
	Des	cription, pages:				•		
	1-5,	7-20	version initiale					
	6		reçue(s) le	26/11/2001	avec la lettre du	22/11/2001		
	 Rev	endications, N°:	and the second of the second o	. •				
	1-17	7	reçue(s) le	26/11/2001	avec la lettre du	22/11/2001		
	Doc	sins, feuilles:		•				
	Des	sins, leanies.						
	1/3-	3/3	version initiale					
_	-	:	langue, tous les éléments indiq	uás si-dassus	s átaiont à la dispositi	on de l'administration qu		
2.	lui o	ce qui concerne la ent été remis dans l née sous ce point.	la langue dans laquelle la dema	nde internatio	onale a été déposée, s	sauf indication contraire		
	Ces	éléments étaient à	à la disposition de l'administratio	n ou lui ont é	té remis dans la langu	ue suivante: , qui est :		
		la langue d'une tra	aduction remise aux fins de la re	echerche inter	rnationale (selon la rè	gle 23.1(b)).		
		la langue de publi	cation de la demande internatio	nale (selon la	règle 48.3(b)).			
		la langue de la tra 55.3).	aduction remise aux fins de l'exa	men prélimina	aire internationale (se	lon la règle 55.2 ou		
3.	inte	ce qui concerne les rnationale (le cas é uences :	s séquences de nucléotides o échéant), l'examen préliminaire i	u d'acide am internationale	inés divulguées dans a été effectué sur la l	la demande base du listage des		
		contenu dans la d	lemande internationale, sous for	me écrite.				
		déposé avec la de	emande internationale, sous fon	me déchiffrab	le par ordinateur.			
		remis ultérieureme	ent à l'administration, sous form	e écrite.	•			
		remis ultérieureme	ent à l'administration, sous form	e déchiffrable	e par ordinateur.			
		La déclaration, se de la divulgation f	elon laquelle le listage des séque aite dans la demande telle que	ences par écri déposée, a ét	it et fourni ultérieurem é fournie.	ent ne va pas au-delà		

☐ La déclaration, selon laquelle les informations enregistrées sous déchiffrable par ordinateur sont identiques à

celles du listages des séquences Présenté par écrit, a été fournie.

RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

4.	Les	modifications ont entr	raîné l'annı	ulation	:					
		de la description,	pages:							
		des revendications,	n ^{os} :				•			
		des dessins,	feuilles:			•	*. *			
5.		Le présent rapport a comme allant au-del 70.2(c)) :	été formule à de l'expo	é abstra sé de l'	action faite (de ce invention tel qu'il	rtaines) (a été déj	des modifica posé, comm	itions, qui on e il est indiqu	t été consid lé ci-après	dérées (règle
		(Toute feuille de rem annexée au présent		compo	ortant des modifica	ations de	e cette nature	e doit être ind	liquée au p	oint 1 e
6.	Obs	ervations complémer	ntaires, le c	as éch	éant :				15	
٧.	Déc d'ap	laration motivée sel oplication industriell	on l'article e; citation	e 35(2) s et ex	quant à la nouve plications à l'app	auté, l'a oui de ce	ette déclara	ntive et la po	ossibilité	
1.	Déc	elaration				•	·			
	Nou	ıveauté		Oui : Non :	Revendications Revendications	1-17	1		•	•
	Acti	vité inventive			Revendications Revendications	1-17				
	Pos	sibilité d'application ir	ndustrielle	Oui : Non :	Revendications Revendications	1-17				
2.		ations et explications r feuille séparée								

VII. Irrégularités dans la demande internationale

Les irrégularités suivantes, concernant la forme ou le contenu de la demande internationale, ont été constatées : voir feuille séparée

Concernant les point V

1. Pertinence de l'état de la technique

- 1.1 Le document D1 (WO-A-9907463) décrit (cf. p. 2, l. 18, 27) une émulsion stable de type eau dans l'huile dans eau contenant, au niveau des phase continues, des agents de surface (par exemple un copolymère d'oxydes d'alkylènes pour la phase aqueuse externe, page 8, l. 6, et polyricinoléate de polyglycérol pour la phase huileuse, page 8, l. 15) et une substance active hydrophile dans la phase aqueuse interne. L'émulsion directe comprend de 1 à 50 % en volume d'émulsion inverse (cf. revendication 13) et l'émulsion inverse comprend de 1 à 50 % en volume de phase aqueuse interne (cf. revendication 14). L'émulsion interne peut être monodisperse (cf. Exemple 1) et des sels (qui peuvent avoir une fonction d'équilibrage) peuvent être présents (cf. par exemple p. 11, l. 14). Un agent épaississant polysaccharidique (par exemple gomme xanthane, guar, carraghuénane, cf. p. 7, l. 25) peut être ajouté à l'émulsion double, mais seulement en concentration suffisante pour déstabiliser l'émulsion et la transformer en une émulsion directe (cf. p. 7 et revendication 1).
- 1.2 Le document D2 (WO-A-9738787) décrit (cf. revendications 1 et 10 et p. 1, l. 5-7) un procédé de préparation d'une émulsion huile-dans-l'eau monodisperse à partir d'une émulsion primaire polydisperse caractérisé en ce que l'on soumet l'émulsion primaire à un cisaillement contrôlé de telle sorte qu'un même cisaillement maximal soit appliqué à l'ensemble de l'émulsion. Le procédé peut être appliqué à une émulsion de type eau-dans-l'huile-dans-l'eau (cf. p. 3, l. 19- 24).

2. Conclusions

- 2.1 L'émulsion double de la revendication 1 diffère de l'émulsion divulguée dans D1, qui peut être considéré comme l'état de la technique le plus proche, en ce qu'elle comprend un agent épaississant polysaccharidique à raison de 1 à 10 % en poids par rapport au poids total de la phase aqueuse continue et en ce qu'elle est stable.
 - Le problème que la présente invention se propose de résoudre peut être considéré comme étant l'obtention d'une émulsion, à partir de l'émulsion de D1,

PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

qui soit stable et fractionnable (cf. p. 2, l. 4-7).

Il n'y a pas d'indications dans l'état de la technique qui puissent pousser l'homme du métier à modifier l'émulsion de D1 pour résoudre le problème technique en obtenant l'émulsion de la revendication 1, qui est donc nouvelle et inventive (article 33(2) et (3) PCT).

- 2.2 L'utilisation d'une émulsion nouvelle et inventive dans le procédé de la revendication 10 est pareillement nouvelle et inventive (article 33(2) et (3) PCT).
- 2.3 L'émulsion monodisperse de la revendication 16, obtenue en transformant l'émulsion nouvelle et inventive par un procédé connu en-soi de D2, est de façon analogue nouvelle et inventive (article 33(2) et (3) PCT).

Concernant le point VII

1. L'unité de mesure à la page 15 ('cp') n'est pas exprimée <u>en plus</u> dans les unités visées à la règle 10.1 a) PCT.

TRAITE DE COOPERATION EN MATIER

PCT

FT00 14 2T0 2001

10/0886513 T

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(article 36 et règle 70 du PCT)

Référence		ssier du déposant ou du	2012 01175 4 20			ication de transmission du rapport d'examen			
BET 00			POUR SUITE A DO	NNEH	préliminaire	e international (formulaire PCT/IPEA/416)			
Demande	interna	itionale n°	Date du dépot internation	al (jour/m	ois/année)	Date de priorité (jour/mois/année)			
PCT/FF	100/02	2434	04/09/2000	20/09/1999					
Classifica B01F17		emationale des brevets (CIB) ou à la fois classification n	ationale e	t CIB				
Déposant CENTR		TIONAL DE LA RECHI	ERCHE SCIENTIFIQU	JE et al					
1. Le p	résent	rapport d'examen prélim al, est transmis au dépos	ninaire international, étab sant conformément à l'ar	oli par l'ac ticle 36.	dministaratio	on chargée de l'examen préliminaire			
2. Ce F	2. Ce RAPPORT comprend 5 feuilles, y compris la présente feuille de couverture.								
	Il est accompagné d'ANNEXES, c'est-à-dire de feuilles de la description, des revendications ou des dessins qui ont été modifiées et qui servent de base au présent rapport ou de feuilles contenant des rectifications faites auprès de l'administration chargée de l'examen préliminaire international (voir la règle 70.16 et l'instruction 607 des Instructions administratives du PCT). Ces annexes comprennent 5 feuilles.								
3. Lep	résent ⊠	rapport contient des ind	ications relatives aux poi	ints suiva	ants:				
n		Priorité							
111		Absence de formulation d'application industrielle		uveauté,	l'activité inv	ventive et la possibilité			
IV		Absence d'unité de l'inv	vention						
V	Ø	Déclaration motivée se d'application industrielle	lon l'article 35(2) quant à e; citations et explication	a la nouve s à l'app	eauté, l'activ ui de cette d	vité inventive et la possibilité déclaration			
VI		Certains documents cit	és		•				
VII	☒	Irrégularités dans la de	mande internationale		•				
VIII		Observations relatives	à la demande internatior	nale					
Date de printernation		tion de la demande d'exame	n préliminaire	Date d'ac	chèvement du	ı présent rapport			
22/02/20	001			12.12.20	01				
		oostale de l'administration ch aire International:	argée de	Fonction	naire autorisé	JONEOUS PAILINGS			
<u></u>	D-80	ce européen des brevets 0298 Munich	S anmu d	Semino	o, D	The state of the s			
	-	+49 89 2399 - 0 Tx: 523656 +49 89 2399 - 4465	ο σριτία σ	A10 -1 - A41.	ánhana i 40 9	10 2200 7224			



Demande internationale n° PCT/FR00/02434

I. Base du rapport

2.

3.

1.	En ce qui concerne les éléments de la demande internationale (les feuilles de remplacement qui ont été remises
	à l'office récepteur en réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées dans le présent
	rapport comme "initialement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent
	pas de modifications (règles 70.16 et 70.17)):

pas de modifications (règles 70.16 et 70.17)):									
Des	Description, pages:								
1-5	,7-20	version initiale							
6		reçue(s) le	26/11/2001	avec la lettre du	22/11/2001				
Rev	vendications, N°:								
1-1	7	reçue(s) le	26/11/2001	avec la lettre du	22/11/2001				
	ssins, feuilles: -3/3	version initiale							
En ce qui concerne la langue , tous les éléments indiqués ci-dessus étaient à la disposition de l'administration ou lui ont été remis dans la langue dans laquelle la demande internationale a été déposée, sauf indication contraire donnée sous ce point. Ces éléments étaient à la disposition de l'administration ou lui ont été remis dans la langue suivante: , qui est :									
	•	aduction remise aux fins de la re cation de la demande internation		_	le 23.1(b)).				
		duction remise aux fins de l'exa			on la règle 55.2 ou				
En ce qui concerne les séquences de nucléotides ou d'acide aminés divulguées dans la demande internationale (le cas échéant), l'examen préliminaire internationale a été effectué sur la base du listage des séquences :									
	contenu dans la de	emande internationale, sous for	me écrite.						
	déposé avec la de	emande internationale, sous forn	ne déchiffrable	e par ordinateur.					
		ent à l'administration, sous forme							
		ent à l'administration, sous forme		•					
		lon laquelle le listage des séque aite dans la demande telle que c	·-		nt ne va pas au-delà				
		lon laquelle les informations enr des séquences Présenté par éc			nateur sont identiques à				



Demande internationale n° PCT/FR00/02434

4.	Les modifications ont entraîné l'annulation :						
		de la description, des revendications, des dessins,	pages : nos : feuilles :				
5.	 Le présent rapport a été formulé abstraction faite (de certaines) des modifications, qui ont été considérées comme allant au-delà de l'exposé de l'invention tel qu'il a été déposé, comme il est indiqué ci-après (règle 70.2(c)) : (Toute feuille de remplacement comportant des modifications de cette nature doit être indiquée au point 1 et annexée au présent rapport) 						
6.	. Observations complémentaires, le cas échéant :						
٧.	Déc d'ap	laration motivée sele oplication industrielle	on l'article 35 e; citations et	(2) e>	quant à la nouve plications à l'ap	veauté, l'activité inventive et la possibilité ppui de cette déclaration	
1.	Déc	laration					
	Nou	veauté			Revendications Revendications		
	Activ	vité inventive		-	Revendications Revendications		
	Pos	sibilité d'application in			Revendications Revendications		
2.		tions et explications feuille séparée					

VII. Irrégularités dans la demande internationale

Les irrégularités suivantes, concernant la forme ou le contenu de la demande internationale, ont été constatées : voir feuille séparée

Concernant les point V

1. Pertinence de l'état de la technique

- 1.1 Le document D1 (WO-A-9907463) décrit (cf. p. 2, l. 18, 27) une émulsion stable de type eau dans l'huile dans eau contenant, au niveau des phase continues, des agents de surface (par exemple un copolymère d'oxydes d'alkylènes pour la phase aqueuse externe, page 8, l. 6, et polyricinoléate de polyglycérol pour la phase huileuse, page 8, l. 15) et une substance active hydrophile dans la phase aqueuse interne. L'émulsion directe comprend de 1 à 50 % en volume d'émulsion inverse (cf. revendication 13) et l'émulsion inverse comprend de 1 à 50 % en volume de phase aqueuse interne (cf. revendication 14). L'émulsion interne peut être monodisperse (cf. Exemple 1) et des sels (qui peuvent avoir une fonction d'équilibrage) peuvent être présents (cf. par exemple p. 11, l. 14). Un agent épaississant polysaccharidique (par exemple gomme xanthane, guar, carraghuénane, cf. p. 7, l. 25) peut être ajouté à l'émulsion double, mais seulement en concentration suffisante pour déstabiliser l'émulsion et la transformer en une émulsion directe (cf. p. 7 et revendication 1).
- 1.2 Le document D2 (WO-A-9738787) décrit (cf. revendications 1 et 10 et p. 1, l. 5-7) un procédé de préparation d'une émulsion huile-dans-l'eau monodisperse à partir d'une émulsion primaire polydisperse caractérisé en ce que l'on soumet l'émulsion primaire à un cisaillement contrôlé de telle sorte qu'un même cisaillement maximal soit appliqué à l'ensemble de l'émulsion. Le procédé peut être appliqué à une émulsion de type eau-dans-l'huile-dans-l'eau (cf. p. 3, l. 19- 24).

2. Conclusions

- 2.1 L'émulsion double de la revendication 1 diffère de l'émulsion divulguée dans D1, qui peut être considéré comme l'état de la technique le plus proche, en ce qu'elle comprend un agent épaississant polysaccharidique à raison de 1 à 10 % en poids par rapport au poids total de la phase aqueuse continue et en ce qu'elle est stable.
 - Le problème que la présente invention se propose de résoudre peut être considéré comme étant l'obtention d'une émulsion, à partir de l'émulsion de D1,

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

qui soit stable et fractionnable (cf. p. 2, l. 4-7).

Il n'y a pas d'indications dans l'état de la technique qui puissent pousser l'homme du métier à modifier l'émulsion de D1 pour résoudre le problème technique en obtenant l'émulsion de la revendication 1, qui est donc nouvelle et inventive (article 33(2) et (3) PCT).

- 2.2 L'utilisation d'une émulsion nouvelle et inventive dans le procédé de la revendication 10 est pareillement nouvelle et inventive (article 33(2) et (3) PCT).
- 2.3 L'émulsion monodisperse de la revendication 16, obtenue en transformant l'émulsion nouvelle et inventive par un procédé connu en-soi de D2, est de façon analogue nouvelle et inventive (article 33(2) et (3) PCT).

Concernant le point VII

L'unité de mesure à la page 15 ('cp') n'est pas exprimée en plus dans les unités 1. visées à la règle 10.1 a) PCT.

10

15

20

25

30

REVENDICATIONS MODIFIEES

- 1. Emulsion double stable, présentant une polydispersité supérieure à 30%, fractionnable, de type eau dans l'huile dans eau constituée de 50 à 95% en poids, par rapport au poids total de l'émulsion double, de gouttelettes d'une émulsion inverse monodisperse El dispersées dans une phase continue aqueuse; l'émulsion inverse monodisperse El présentant une polydispersité inférieure ou égale à 30%;
- la phase aqueuse continue comprenant un agent épaississant polysaccharidique à raison de 1 à 10% en poids par rapport au poids total de la phase continue aqueuse; un copolymère séquencé hydrosoluble d'oxyde d'éthylène et d'oxyde de propylène à titre de tensioactif; et un agent d'équilibrage de la pression osmotique;
- l'émulsion Ei présentant une viscosité inférieure ou égale à la viscosité de la phase aqueuse continue et étant constituée de 50 à 95% en poids, par rapport au poids total de Ei, de gouttelettes d'une phase aqueuse interne dispersées dans une phase huileuse ;
- la phase aqueuse interne comprenant au moins une substance active hydrophile ;
- la phase huileuse comprenant du polyricinoléate de polyglycérol à titre de tensioactif; la concentration en agent d'équilibrage étant suffisante pour assurer l'équilibre osmotique entre la phase aqueuse de l'émulsion Ei et la phase aqueuse continue.
- 2. Emulsion double selon la revendication 1, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins 60% en poids de gouttelettes de l'émulsion Ei par rapport au poids total de l'émulsion double.
- 3. Emulsion double selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que l'agent d'équilibrage de la pression osmotique est le glucose.
- 4. Emulsion double selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que l'agent épaississant polysaccharidique est un alginate, de préférence un alginate présentant une masse molaire comprise entre 3000 et 6000 g/mol.
- 5. Emulsion double selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le copolymère séquencé a pour formule :

FEUILLE MODIFIÉE

15

20

25

30

 $H-(OCH_2CH_2)_a-(O-CH(CH_3)-CH_2)_b - (OCH_2CH_2)_a - OH$ (I)

dans laquelle

a est un entier compris entre 50 et 120 ; et

5 b est un entier comprise entre 20 et 100.

- 6. Emulsion double selon la revendication 5, caractérisée en ce que la phase continue aqueuse comprend de 1 à 5% en poids, par rapport au poids total de la phase aqueuse continue, d'alginate, de préférence d'un alginate présentant une masse molaire comprise entre 3000 et 6000 g/mol, en tant qu'épaississant; et de 3 à 10% en poids par rapport au poids total de la phase aqueuse continue du polymère séquencé de formule (I) tel que défini à la revendication 5, en tant que tensioactif.
- 7. Emulsion double selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que la phase aqueuse continue comprend du glucose à titre d'agent d'équilibrage de la pression osmotique, le rapport molaire de la concentration en glucose dans la phase continue aqueuse à la concentration en substance active dans la phase aqueuse interne étant compris entre 1,5 et 2,5.
- 8. Emulsion double selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que la phase huileuse comprend de 60 à 90% en poids de polyricinoléate de polyglycérol et de 1 à 40% en poids de dodécane.
- 9. Emulsion double selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que Ei comprend au moins 60% en poids de gouttelettes de phase aqueuse interne.
- 10. Procédé de préparation d'une émulsion double stable de type eau dans l'huile dans eau, présentant une polydispersité inférieure ou égale à 30%, caractérisé en ce que l'on soumet une émulsion double selon l'une quelconque des revendications 1 à 9 à un cisaillement contrôlé de telle sorte qu'un même taux de cisaillement maximal soit appliqué à l'ensemble de l'émulsion.
- 11. Procédé selon la revendication 10, caractérisé en ce que le cisaillement contrôlé est réalisé par mise en contact de ladite émulsion double avec une surface solide en mouvement, le gradient de vitesse caractérisant l'écoulement de l'émulsion étant constant dans une direction perpendiculaire à ladite surface solide en mouvement.

FEUILLE MODIFIÉE

Frafangarai+ 99 May 11.97

10

15

20

25

30

- 12. Procédé selon l'une quelconque des revendications 10 à 11, caractérisé en ce que la valeur maximale du taux de cisallement est de 1 à 1.10⁵ s⁻¹, de préférence de 100 à 5000 s⁻¹.
- 13. Procédé selon l'une quelconque des revendications 10 à 12, caractérisé en ce que le cisaillement est appliqué par écoulement homogène de l'émulsion double dans une cellule constituée de deux cylindres concentriques en rotation l'un par rapport à l'autre.
- 14. Procédé selon l'une quelconque des revendications 10 à 12, caractérisé en ce que le cisaillement est appliqué par écoulement homogène de l'émulsion double dans une cellule constituée de deux plaques parallèles en mouvement oscillant l'une par rapport à l'autre.
- 15. Procédé selon l'une quelconque des revendications 10 à 12, caractérisé en ce que le cisaillement est appliqué par écoulement homogène de l'émulsion double dans une cellule constituée de deux disques concentriques en rotation l'un par rapport à l'autre.
- 16. Emulsion double stable, présentant une polydispersité inférieure ou égale à 30%, de type eau dans huile dans eau, constituée de 50 à 95% en polds, par rapport au polds total de l'émulsion double, de gouttelettes d'une émulsion inverse monodisperse Ei dispersées dans une phase continue aqueuse;
- l'émulsion inverse monodisperse Ei présentant une polydispersité inférieure ou égale à 30%.
- la phase continue aqueuse comprenant un agent épaississant polysaccharidique à raison de 1 à 10% en poids par rapport au poids total de la phase continue aqueuse; un copolymère séquencé hydrosoluble d'oxyde d'éthylène et d'oxyde de propylène à titre de tensioactif; et un agent d'équilibrage de la pression osmotique;
- l'émulsion Ei présentant une viscosité inférieure ou égale à la viscosoté de la phase aqueuse continue et étant constituée de 50 à 95% en poids, par rapport au poids total de Ei, de gouttelettes d'une phase aqueuse interne dispersées dans une phase huileuse ;
- la phase aqueuse interne comprenant au moins une substance active hydrophile;

- la phase huileuse comprenant du polyricinoléate de polyglycérol à titre de tensioactif.
- 17. Emulsion selon la revendication 16, caractérisée en ce que le diamètre moyen des gouttelettes d'émulsion E_I est compris entre 1 et 10 µm.

10

20

25

. 30

WO 01/21297

б

Le caractère fractionnable de l'émulsion double résultante ainsi que la possibilité de préparer une émulsion double monodisperse impose en effet que la viscosité de l'émulsion Ei soit inférieure ou égale à la viscosité de la phase aqueuse continue. A titre d'indication la viscosité de la phase aqueuse continue varie entre 0,01 & 10 Pa. & (10 & 10000 cp).

La nature de la phase hulleuse de l'émulsion Ei n'est pas déterminante selon l'invention, dès lors que les caractéristiques de viscosité sont assurées et dans la mesure où celle-ci, contient à titre de tensioactif du polyricinoléate de polyglycérol.

Le polyricinoléate de polyglycérol répond à la formule :

$$R_1O-(CH_2-CH(OR_2)-CH_2O)_n-R_3$$
 (II)

·où

n est égal de 2 à 12;

R₁, R₂ et R₃ représentent chacun, indépendamment, H ou un radical dérivé de l'acide ricinoléique de formule (III), l'un au moins représentant ce dérivé:

$$H-[O-CH((CH_2)_5CH_3)-CH_2-CH=CH-(CH_2)_7-CQ]_m$$
 (III)

ΟÙ

m est égal de 2 à 10.

De préférence, n = 2-10 et m = 2-10; plus préférentiellement, n = 2-5 et m = 4-10.

Des exemples de polyricinoléate de polyglycérol du commerce sont Admul Wol 1403 (Quest), Radiamuls Poly 2253 (Fina) et Grindsted PGPR 90 (Danisco).

Les polyricinoléates de polyglycérol préférablement utilisés selon l'invention sont ceux par lesquels n varie entre 2 et 5 (et vaut par exemple 3) et m varie entre 5 et 10 (et vaut par exemple 7).

Selon une variante préférée de l'invention, la phase huileuse comprend de 60 à 99% en poids de polyricinoléate de polygiycérol.

La phase hulleuse comprend généralement une ou plusieurs huiles dont la nature n'est pas critique.

Par "huile", on entend selon l'invention toute substance liquide hydrophobe, insoluble ou très peu soluble dans l'eau, susceptible d'être mise en

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREYETS 10/088651

PCT

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

(article 18 et règles 43 et 44 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou	POUR SUITE	voir la notification de transr (formulaire PCT/ISA/220) e	mission du rapport de	recherche internationale point 5 ci–après
du mandataire BET 00/0800	A DONNER	(IOMINIALIE I OTMOAVEE) e	ii, io odo consant, le p	
Demande internationale n°	Date du dépôt inte	ernational <i>(jour/mois/année)</i>	(Date de priorité (la (jour/mois/année)	plus ancienne)
PCT/FR 00/02434	04/	09/2000	•)9/1999
Déposant				
CENTRE NATIONAL DE LA RECI	HERCHE SCIEN	ITIFIQUE		
Le présent rapport de recherche internation	onale, établi par l'ad	ministration chargée de la re	echerche international	e, est transmis au
déposant conformément à l'article 18. Une	e copie en est trans	mise au Bureau internationa	l.	
Ce rapport de recherche internationale co	mprend _ 2	feuilles.		
	_	ue document relatif à l'état c	le la technique qui y e	est cité.
Base du rapport				
 a. En ce qui concerne la langue, la langue dans laquelle elle a été dé 	recherche internation posée, sauf indicati	nale a été effectuée sur la b on contraire donnée sous le	ase de la demande ir même point.	nternationale dans la
la recherche international	e a été effectuée su	r la base d'une traduction de	e la demande internat	ionale remise à l'administration.
b. En ce qui concerne les séquence	es de nucléotides (ou d'acides aminés divulgu	ées dans la demande	e internationale (le cas échéant),
la recherche internationale a été e contenu dans la demande	effectuée sur la bas	e du listage des séquences :		
		s forme ecrite. us forme déchiffrable par ord	linateur.	
remis ultérieurement à l'a				
. . —¹		forme déchiffrable par ordina	ateur.	
	uelle le listage des s	équences présenté par écrit		ent ne vas pas au-delà de la
_		eposee, a ete fournie. s enregistrées sous forme de	échiffrable par ordinal	teur sont identiques à celles
du listage des séquences	présenté par écrit,	a été fournie.		·
2. Il a été estimé que certa	ines revendicatior	s ne pouvaient pas faire l'	objet d'une recherc	he (voir le cadre l).
3. 🔲 II y a absence d'unité de	e l'invention (voir le	e cadre II).		
_				
4. En ce qui concerne le titre,				
X le texte est approuvé tel d	qu'il a été remis par	le déposant.		
Le texte a été établi par l'	administration et a l	a teneur suivante:		
1				
5. En ce qui concerne l'abrégé,			•	
Ie texte est approuvé tel d	qu'il a été remis par	le déposant		
le texte (reproduit dans le présenter des observatio	e cadre III) a été éta ns à l'administration	bli par l'administration confo	rmément à la règle 38 compter de la date d'e	3.2b). Le déposant peut expédition du présent rapport
de recherche internationa 6. La figure des dessins à publier avec	= .	re n°		
suggérée par le déposan			X	Aucune des figures
parce que le déposant n'a		gure.		n'est à publier.
parce que cette figure ca				
— Familia Jane 1 and 1				

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Int	ernationale No
PC	00/02434

		PC"	00/02434	
A. CLASSE	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE B01F17/00			
Selon la das	ssification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classific	ation nationale et la CIB		
	IES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE			
Documentati CIB 7	ion minimale consultée (système de classification suivi des symboles d B01F	e classement)		
Documentat	ion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où	ces documents relèvent des domai	nes sur lesquels a porté la recherche	
Base de don	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale (n	om de la base de données, et si ré	alisable, termes de recherche utilisés)	
EPO-In	ternal, WPI Data, PAJ			
C. DOCUME	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication c	les passages pertinents	no. des revendications visées	
А	WO 99 07463 A (CNRS) 18 février 1999 (1999-02-18) page 7, ligne 23 -page 8, ligne 16 revendications 1-15	•		
Α	WO 97 38787 A (CNRS) 23 octobre 1997 (1997-10-23) revendications 1-21			
Voir	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	χ Les documents de familles	de brevets sont indiqués en annexe	
 Catégories spéciales de documents cités: 'A* document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent 'E* document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date 'L* document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) 'O* document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens 'P* document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 'T* document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituent la base de l'invention 'X' document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne per étre considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément 'Y' document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne per étre considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive per rapport au document pertinent; l'invention revendiquée ne per étre considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive per rapport au document pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituent la base de l'invention 'X' document particulièrement pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie considérée considérée considérée considérée solément etre considérée solément per rapport au document per rapport au document pour une persons de une considéré invention 'X' document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne per étre considérée considérée considérée considérée solément per				
1	4 décembre 2000	21/12/2000		
Nom et adre	Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Fouquier, J-P		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information patent family members

International Application No
PO R 00/02434

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9907463	Α	18-02-1999	FR 2767064 A AU 8988798 A EP 0930933 A JP 2000503685 T	12-02-1999 01-03-1999 28-07-1999 28-03-2000
WO 9738787	A	23-10-1997	FR 2747321 A AU 2703097 A CA 2222308 A EP 0843589 A JP 11509473 T US 5938581 A	17-10-1997 07-11-1997 23-10-1997 27-05-1998 24-08-1999 17-08-1999

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



(43) Date de la publication internationale 29 mars 2001 (29.03.2001)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 01/21297 A1

- (51) Classification internationale des brevets7: B01F 17/00
- (21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR00/02434

(22) Date de dépôt international:

4 septembre 2000 (04.09.2000)

(25) Langue de dépôt:

français

(26) Langue de publication:

français

- (30) Données relatives à la priorité: 99/11745 20 septembre 1999 (20.09.1999) FR
- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIEN-TIFIQUE (CNRS) [FR/FR]; 3, rue Michel Ange, F-75016 Paris (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): BIBETTE, Jérôme, Michel, Jacques [FR/FR]; 16, rue Boulan, F-33000 Bordeaux (FR). LEAL CALDERON, Fernando [FR/FR]; 8, impasse Jamin, F-33650 La Brède (FR). GORRIA, Philippe [FR/FR]; Appartement 33, 5, rue de la Vallère, F-33700 Mérignac (FR).

- (74) Mandataire: JACOBSON, Claude; Cabinet Lavoix, 2, place d'Estienne d'Orves, F-75441 Paris Cedex 09 (FR).
- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR. IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

Avec rapport de recherche internationale.

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

- (54) Title: POLYDISPERSE DOUBLE EMULSION, CORRESPONDING MONODISPERSE DOUBLE EMULSION AND METHOD FOR PREPARING THE MONODISPERSE EMULSION
- (54) Titre: EMULSION DOUBLE POLYDISPERSE, EMULSION DOUBLE MONODISPERSE CORRESPONDANTE ET PROCEDE DE PREPARATION DE L'EMULSION MONODISPERSE
- (57) Abstract: The invention concerns a fractionable polydisperse stable double oil-in-water emulsion, consisting of 50 to 95 wt.%, relative to the total weight of the double emulsion, droplets of an invert monodisperse emulsion Ei dispersed in a continuous aqueous phase; the continuous aqueous phase comprising a polysaccharide thickening agent in a proportion of 1 to 10 wt.% relative to the total weight of the continuous aqueous phase; a water-soluble ethylene oxide and propylene oxide block copolymer as surfactant; and an osmotic pressure balancing agent; the emulsion Ei having a viscosity not higher than the viscosity of the continuous aqueous phase and consisting of 50 to 95 wt.%, relative to the total weight of Ei, droplets of an internal aqueous phase dispersed in an oily phase; the internal aqueous phase comprising at least an active hydrophilic substance; the oily phase comprising polyglycerol polyricinoleate as surfactant. The invention further concerns the corresponding monodisperse double emulsion of the same formulation and the method for preparing it starting from the claimed polydisperse double emulsion.
- (57) Abrégé: La présente invention concerne une émulsion double stable, polydisperse, fractionnable, de type eau dans l'huile dans eau constituée de 50 à 95 % en poids, par rapport au poids total de l'émulsion double, de gouttelettes d'une émulsion inverse Ei monodisperse dispersées dans une phase aqueuse continue; la phase aqueuse continue comprenant un agent épaississant polysaccharidique à raison de 1 à 10 % en poids par rapport au poids total de la phase aqueuse continue; un copolymère séquencé hydrosoluble d'oxyde d'éthylène et d'oxyde de propylène à titre de tensioactif; et un agent d'équilibrage de la pression osmotique; l'émulsion Ei présentant une viscosité inférieure ou égale à la viscosité de la phase aqueuse continue et étant constituée de 50 à 95 % en poids, par rapport au poids total de Ei, de gouttelettes d'une phase aqueuse interne dispersées dans une phase huileuse; la phase aqueuse interne comprenant au moins une substance active hydrophile; la phase huileuse comprenant du polyricinoléate de polyglycérol à titre de tensioactif. L'invention a en outre pour objet l'émulsion double, monodisperse, correspondante, de même formulation et son procédé de préparation au départ de l'émulsion double polydisperse revendiquée.



10

15

20

25

30

Emulsion double polydisperse, émulsion double monodisperse correspondante et procédé de préparation de l'émulsion monodisperse

L'invention concerne une émulsion double stable, monodisperse de type eau dans huile dans eau, son procédé de préparation ainsi que l'émulsion double, stable polydisperse, utilisée comme émulsion de départ dans le procédé de préparation.

L'intérêt des émulsions doubles est largement reconnu dans des domaines aussi divers que les domaines pharmaceutiques, cosmétiques, phytosanitaires, alimentaires et/ou des revêtements de type peintures.

Les émulsions doubles de type eau dans huile dans eau permettent notamment l'encapsulation de substances actives variées au niveau de la phase aqueuse interne. Dans des conditions bien déterminées, il est en effet possible de provoquer le relargage des substances actives, encapsulées tout en contrôlant leur cinétique de libération.

La préparation d'émulsions doubles stables de type eau dans huile dans eau comprenant dans leur phase aqueuse interne une substance active est problématique. La mise au point de telles émulsions est généralement réalisée par tâtonnement sur la base de règles empiriques en fonction des constituants en présence dans les différentes phases. Dans la technique, les émulsions doubles monodisperses sont particulièrement recherchées du fait de leur homogénéité : elles permettent notamment un relargage régulier des matières actives.

On connaît différents procédés de préparation d'émulsions monodisperses : un premier procédé est celui décrit dans EP 442 831 et EP 517 987. Ce procédé implique le fractionnement d'une émulsion primaire de départ, polydisperse, par crémages successifs. Il est long et fastidieux et pas facilement applicable à une échelle industrielle. Un second procédé est décrit dans FR 97 00 690. Il consiste à soumettre une émulsion primaire de départ viscoélastique, à un cisaillement contrôlé de telle sorte qu'un même cisaillement maximal soit appliqué à l'ensemble de l'émulsion. Ce procédé présente différents avantages et notamment permet un contrôle de la taille des gouttelettes de l'émulsion monodisperse obtenue.

Lorsqu'on applique l'un ou l'autre de ces procédés à une émulsion double, il est essentiel de ne pas induire la destruction de l'émulsion double, en provoquant par exemple la coalescence des gouttelettes formant l'émulsion ou la fuite prématurée du principe actif.

10

15

20

25

30

PCT

Dans ces conditions, on comprend que la mise au point d'une émulsion double de type eau dans huile dans eau qui soit à la fois stable et fractionnable soit des plus délicates. Il doit être entendu que dans le cadre de l'invention, on entend par émulsion fractionnable une émulsion qu'il est possible de traiter selon les procédés décrits ci-dessus en vue d'obtenir une émulsion, de même nature (de type eau dans huile dans eau), de même formulation (mêmes compositions des différentes phases), qui soit à la fois stable et monodisperse.

Dans le contexte de la présente description, l'émulsion double de type eau dans l'huile dans eau est constituée de gouttelettes d'une émulsion inverse, Ei monodisperse, dispersées dans une phase continue aqueuse (ou phase aqueuse externe), l'émulsion Ei étant elle-même constituée de gouttelettes d'une phase aqueuse interne dispersées dans une phase huileuse.

Selon l'invention, le terme monodisperse caractérise les émulsions pour lesquelles la distribution granulométrique des gouttelettes de phase dispersée est très étroite.

On considère que la distribution est très étroite lorsque la polydispersité est inférieure ou égale à 30%, et de préférence de l'ordre de 5 à 25%, par exemple entre 10 et 20%.

Dans le cadre de l'invention, la polydispersité est définie comme le rapport de l'écart-type de la courbe de Gauss représentant la variation du volume occupé par la matière dispersée en fonction du diamètre des gouttelettes au diamètre moyen des gouttelettes.

Ainsi, l'expression "emulsion inverse monodisperse Ei" désigne une émulsion de type eau dans huile constituée de gouttelettes d'eau dispersées dans l'huile, pour laquelle la distribution granulométrique des gouttelettes d'eau est très étroite (polydispersité inférieure à 30 %).

Selon un premier aspect, la présente invention fournit une émulsion double, polydisperse, de type eau dans huile dans eau, stable et fractionnable. Dans cette émulsion double, la distribution du diamètre des gouttelettes d'émulsion Ei dispersées dans la phase continue aqueuse est large alors que la distribution du diamètre des gouttelettes de phase aqueuse interne dispersées dans la phase huileuse de l'émulsion Ei est étroite.

Plus précisément, l'émulsion double fractionnable de l'invention est constituée de 50 à 95% en poids, par rapport au poids total de l'émulsion double,

10

15

20

25

30

de gouttelettes d'une émulsion inverse Ei monodisperse, dispersées dans une phase aqueuse continue ;

- la phase aqueuse continue comprenant un agent épaississant polysaccharidique à raison de 1 à 10% en poids par rapport au poids total de la phase continue aqueuse; un copolymère séquencé hydrosoluble d'oxyde d'éthylène et d'oxyde de propylène à titre de tensioactif; et un agent d'équilibrage de la pression osmotique;
- l'émulsion Ei présentant une viscosité inférieure ou égale à la viscosité de la phase aqueuse continue et étant constituée de 50 à 95% en poids, par rapport au poids total de Ei, de gouttelettes d'une phase aqueuse interne dispersées dans une phase huileuse ;
- la phase aqueuse interne comprenant au moins une substance active hydrophile ;
- la phase huileuse comprenant du polyricinoléate de polyglycérol à titre de tensioactif.

L'émulsion double de l'invention comprend de 50 à 95% en poids, de préférence au moins 60% en poids, par exemple de 65 à 85% en poids, par rapport au poids total de l'émulsion double, de gouttelettes d'émulsion Ei.

Des exemples d'agents épaississants polysaccharidiques utilisables selon l'invention sont la mousse d'Irlande, la gomme adragante, l'amidon et ses dérivés. la celiulose et dérivés (et plus particulièrement ses l'hydroxyéthylpropylcellulose, l'hydroxybutylméthylcellulose, l'hydroxypropyiméthylcellulose, l'hydroxyéthylcellulose ou la carboxyméthylcellulose), la gomme xanthane, la gomme de guar, les carraghénanes et les alginates.

Les agents épaississants préférés sont les alginates qui sont des sels polymères de type linéaire comprenant des motifs acide β -(1 \rightarrow 4)-D-mannosyluroniques et acide α -(1 \rightarrow 4)-L-gulosyluroniques.

Parmi ceux-ci, on préfère, plus particulièrement, les alginates présentant une masse molaire moyenne comprise entre 1000 et 10000 g/mol, mieux encore entre 3000 et 6000 g/mol.

La quantité d'agent épaississant est limitée selon l'invention ; elle ne doit pas dépasser 10% en poids par rapport au poids total de la phase aqueuse continue. De préférence, la teneur en agent épaississant est comprise entre 1 et

10

25

5% en poids par rapport au poids total de la phase aqueuse continue, mieux encore entre 1 et 3% en poids, une valeur nettement préférée étant autour de 1,5% en poids.

Les tensioactifs de type copolymère séquencé de l'oxyde d'éthylène et de l'oxyde de propylène sont largement répandus dans la technique.

Il est essentiel selon l'invention que ledit copolymère soit hydrosoluble. Sont préférés, les copolymères présentant un HLB supérieur à 15, mieux encore supérieur à 20 et par exemple d'au moins 25. Le terme HLB (Hydrophilic Lipophilic Balance) désigne le rapport de l'hydrophilie des groupements polaires des molécules de tensioactifs à l'hydrophobie de leur partie lipophile. Des valeurs de HLB sont notamment rapportées dans différents manuels de base tels que le « Handbook des excipients pharmaceutiques, The Pharmaceutical Press, London, 1994)».

Selon un mode de réalisation préféré de l'invention, on utilise à titre de copolymère séquencé préféré, un copolymère répondant à la formule (i) :

$$H-(OCH_2CH_2)_a-(O-CH(CH_3)-CH_2)_b - (OCH_2CH_2)_a - OH$$
 (I)

dans laquelle

a est un entier compris entre 50 et 120, de préférence entre 70 et 110 ; et b est un entier compris entre 20 et 100, de préférence entre 30 et 70.

De tels polymères sont commercialisés par la Société ICI sous la marque Synperonic PE®.

Parmi ceux-ci, on sélectionnera avantageusement ceux présentant une masse molaire comprise entre 2000 et 15000 g/mol, de préférence entre 5000 et 14000 g/mol, de préférence entre 8000 et 12000 g/mol.

La viscosité cinématique des polymères de type Synperonic PE® est de préférence comprise entre 150 et 1200 mm².s⁻¹ à 100°C, mieux encore entre 500 et 1100 mm².s⁻¹.

On préfère plus particulièrement le Poloxamer 188 de formule (i) cidessus dans laquelle a = 75 et b = 30.

La quantité de copolymère tensioactif devant être utilisée est facilement déterminée par l'homme de métier à l'aide de ses connaissance de

10

15

20

25

30

base de la technique, en fonction de la nature dudit copolymère, ainsi que de la nature des différents constituants en présence.

Lorsque le copolymère tensioactif répond à la formule (I) ci-dessus et en présence d'un alginate dans la phase aqueuse continue, à titre d'agent épaississant, une teneur en copolymère variant entre 3 et 10%, par exemple entre 3 et 8% en poids par rapport au poids total de la phase aqueuse continue est particulièrement appropriée.

La présence d'un agent d'équilibrage de la pression osmotique dans la phase aqueuse continue est une caractéristique essentielle de l'invention. Selon l'invention, l'agent d'équilibrage de la pression osmotique est une substance hydrophile dénuée d'activité de surface.

A titre d'agents d'équilibrage utilisables selon l'invention, l'homme du métier pourra mettre en oeuvre l'un quelconque des agents d'équilibrage couramment utilisés dans la technique.

Des exemples particulièrement préférés en sont le sorbitol, le glycérol et les sels minéraux tels que les sels d'ammonium et les sels de métaux alcalins ou alcalino-terreux.

Selon un mode de réalisation préféré de l'invention, on utilise un glucide monosaccharidique, tel que le fructose, le lyxose, l'arabinose, le ribose, le xylose, le glucose, l'altrose, le mannose, l'idose, le galactose, l'érythrose, le thréose, le sorbose, le fucose ou le rhamnose, le glucose étant nettement préféré.

L'homme du métier fixera facilement la concentration en agent d'équilibrage de la pression osmotique en fonction de la concentration en substance active présente dans la phase aqueuse interne.

Plus précisément, la concentration en agent d'équilibrage sera déterminée de façon à assurer l'équilibre osmotique entre la phase aqueuse interne et la phase aqueuse continue. Elle dépend de l'osmolalité de la ou des substances actives hydrophiles (présentes dans la phase aqueuse interne) ainsi que de l'osmolalité dudit agent d'équilibrage dans la phase aqueuse continue.

L'émulsion Ei comprend de 50 à 95% en poids, par rapport au poids total de Ei, de préférence au moins 60% de gouttelettes, par exemple entre 60 et 80% en poids, d'une phase aqueuse interne. Cette concentration en gouttelettes est indispensable pour procurer à l'émulsion Ei une viscosité suffisante.

10

25

30

Le caractère fractionnable de l'émulsion double résultante ainsi que la possibilité de préparer une émulsion double monodisperse impose en effet que la viscosité de l'émulsion Ei soit inférieure ou égale à la viscosité de la phase aqueuse continue. A titre d'indication la viscosité de la phase aqueuse continue varie entre 10 et 10000 cp.

La nature de la phase huileuse de l'émulsion Ei n'est pas déterminante selon l'invention, dès lors que les caractéristiques de viscosité sont assurées et dans la mesure où celle-ci, contient à titre de tensioactif du polyricinoléate de polyglycérol.

Le polyricinoléate de polyglycérol répond à la formule :

$$R_1O-(CH_2-CH(OR_2)-CH_2O)_n-R_3$$
 (II)

ОÙ

n est égal de 2 à 12;

R₁, R₂ et R₃ représentent chacun, indépendamment, H ou un radical dérivé de l'acide ricinoléique de formule (III), l'un au moins représentant ce dérivé:

$$H-[O-CH((CH_2)_5CH_3)-CH_2-CH=CH-(CH_2)_7-CO]_m-$$
 (III)

οù

m est égal de 2 à 10.

De préférence, n = 2-10 et m = 2-10; plus préférentiellement, n = 2-5 et m = 4-10.

Des exemples de polyricinoléate de polyglycérol du commerce sont Admul Wol 1403 (Quest), Radiamuls Poly 2253 (Fina) et Grindsted PGPR 90 (Danisco).

Les polyricinoléates de polyglycérol préférablement utilisés selon l'invention sont ceux par lesquels n varie entre 2 et 5 (et vaut par exemple 3) et m varie entre 5 et 10 (et vaut par exemple 7).

Selon une variante préférée de l'invention, la phase huileuse comprend de 60 à 99% en poids de polyricinoléate de polyglycérol.

La phase huileuse comprend généralement une ou plusieurs huiles dont la nature n'est pas critique.

Par "huile", on entend selon l'invention toute substance liquide hydrophobe, insoluble ou très peu soluble dans l'eau, susceptible d'être mise en

10

15

20

25

30

PCT/

émulsion aqueuse en présence du polyricinoléate de polyglycérol comme agent tensioactif.

Une telle substance hydrophobe et insoluble peut être par un exemple un polymère organique tel qu'un polyorganosiloxane, une huile minérale telle que l'hexadécane, une huile végétale telle que de l'huile de soja ou d'arachide ou des cristaux liquides (lyotropiques ou thermotropiques).

De manière préférée, la phase huileuse contient un hydrocarbure en C_8 - C_{30} aliphatique, cyclique et/ou aromatique. A titre d'exemple, la phase huileuse comprend du dodécane.

A titre d'exemple, la phase huileuse comprend de 60 à 99% en poids de polyricinoléate de polyglycérol et de 1 à 40% en poids de dodécane.

La phase aqueuse interne comprend au moins une substance active hydrosoluble.

De telles substances actives sont préférablement sous forme de sels ou de polymères hydrosolubles.

Néanmoins, il peut s'agir de n'importe quel type de substance active généralement utilisée dans l'un ou plusieurs des domaines pharmaceutique, cosmétique, phytosanitaire, alimentaire et/ou des peintures.

Elle peut ainsi être choisie parmi les vitamines (E, C), enzymes, insuline, agents antalgiques, antimitotiques, anti-inflammatoires ou antiglaucomateux, vaccins, agents anti-cancéreux, antagonistes narcotiques, agents de détoxication (salicylates, barbiturates), agents dépilatoires, agents correcteurs ou masqueurs de goût, sels hydrosolubles, acides, bases, vinaigre, glucose, colorants, conservateurs ou leurs mélanges.

Lorsque la substance active n'est pas sous la forme de sel organique ou minéral ou de polymère hydrosoluble, il est avantageux d'ajouter à ladite phase aqueuse interne un sel tel qu'un chlorure de métal alcalin (NaCl ou KCl) ou un polymère hydrosoluble tel qu'un alginate, de l'hydroxyéthylcellulose, de la carboxyméthylcellulose ou un acide poly(acrylique).

La concentration en substance active dépend de la nature de la substance active et de l'application envisagée.

L'émulsion double de l'invention peut-être préparée selon un procédé consistant à :

10

15

20

25

30

b - soumettre l'émulsion obtenue à l'étape précédente à un cisaillement contrôlé de telle sorte qu'un même cisaillement maximal soit appliqué à l'ensemble de l'émulsion, de façon à obtenir l'émulsion inverse monodisperse correspondante;

comprenant de 50 à 95 % en poids de gouttelettes de phase aqueuse interne ;

c - ajouter, goutte à goutte, sous agitation constante, l'émulsion monodisperse résultante dans une phase aqueuse A₂ comprenant 1 à 10 % en poids d'un agent épaississant polysaccharidique; un copolymère séquencé d'oxyde d'éthylène et d'oxyde de propylène, à titre de tensioactif; et un agent d'équilibrage de la pression osmotique, ladite phase aqueuse A₂ présentant une viscosité au moins égale à la viscosité de l'émulsion monodisperse.

A l'étape a) l'émulsification est mise en oeuvre de façon conventionnelle. Lors de la dispersion de la phase aqueuse A₁ dans la phase huileuse, la phase huileuse est maintenue sous agitation par utilisation de l'un quelconque des dispositifs couramment utilisés dans la technique.

Parmi les dispositifs connus, on préfère les agitateurs mécaniques à cisaillement dont la géométrie assure une certaine homogénéité de cisaillement et ceci de façon à éviter la formation de gouttelettes de trop petite dimension et notamment d'un diamètre inférieur à 1 µm.

A l'étape b), l'émulsion inverse obtenue à l'étape a), qui est polydisperse, est transformée en émulsion inverse monodisperse. La technique utilisée pour ce faire est celle décrite dans la demande internationale WO 97/38787. Elle est rappelée ci-après.

A l'étape c), il est essentiel selon l'invention de veiller à ce que chaque goutte d'émulsion inverse monodisperse obtenue à l'étape précédente b) soit incorporée dans la phase continue (phase aqueuse A_2) avant d'ajouter la goutte suivante. Ceci permet d'éviter la formation de gouttelettes d'émulsion multiple en dispersion dans la phase continue A_2 , une émulsion multiple étant définie comme la superposition de plus de deux émulsions.

10

15

20

30

PCT

De façon à répondre à cette exigence, l'homme de métier règlera la vitesse d'introduction des gouttes en fonction du type d'agitateur utilisé et de l'efficacité de l'agitation.

De façon avantageuse, la phase continue A_2 est maintenue sous agitation par action d'un moulin colloïdal. A titre d'indication, la vitesse de rotation des pales est inférieure à 1 tour par seconde et la vitesse d'introduction des gouttes est maintenue au dessous de 1 goutte par seconde.

Il doit être entendu cependant que selon l'invention, la phase aqueuse continue A_2 ne doit pas être agitée trop vigoureusement, de façon à ne pas provoquer la formation de gouttelettes d'émulsion d'un diamètre inférieur à 1 μ m.

L'émulsion obtenue, selon ce procédé, est polydisperse, c'est-à-dire que la distribution du diamètre des gouttelettes d'émulsion inverse Ei est large, la polydispersité étant supérieure à 30%.

L'émulsion obtenue est par ailleurs viscoélastique.

Le terme viscoélastique a la siginification qui lui est généralement attribuée dans la technique. De manière générale, un matériau est dit viscoélastique lorsque sous l'effet d'un cisaillement il présente à la fois les caractéristiques d'un matériau purement élastique, c'est-à-dire qu'il est capable de stocker de l'énergie, ainsi que les caractéristiques d'un matériau purement visqueux, c'est-à-dire qu'il est également capable de dissiper de l'énergie.

Selon l'invention, le domaine de viscoélasticité est délimité par les équations (1) et (2) suivantes figurant les variations du module élastique G' et du module de dissipation G" :

(1) 1.10^{-2} dyne/cm² $(1.10^{-3} \text{ N/m}^2) \le (G^{*2} + G^{*2})^{*-1/2} \le 1.10^8 \text{ dyne/cm}^2$ 25 (1.10^7 N/m^2) . (2) $\frac{G'}{G''} \ge 0.01$

G' et G" étant mesurés au taux de cissaillement maximal auquel on entend soumettre l'émulsion primaire.

De manière préférée, les modules G' et G" satisfont les équations suivantes (3) et (4).

(3) 1 dyne/cm² (1.10⁻¹ N/m² \leq (G'² + G"²)^{+1/2} \leq 1.10⁴ dyne/cm² (1.10³ N/m²)

(4)
$$0.1 \le \frac{G'}{G''} \le 10$$

10

15

20

25

30

PCT/FR00/02434

Selon un second de ses aspects, l'invention concerne un procédé de préparation d'une émulsion double de type eau dans huile dans eau, stable. monodisperse au départ de l'émulsion double polydisperse correspondante de l'invention.

Ce procédé comprend l'étape d) essentielle consistant à soumettre l'émulsion polydisperse obtenue à l'issue de l'étape c) précédente à un cisaillement contrôlé de telle sorte qu'un même cisaillement maximal soit appliqué à l'ensemble de l'émulsion. La technique utilisée pour ce faire est la même qu'à l'étape b) ci-dessus, à savoir celle exposée dans la demande internationale WO 97/38787. Cette technique est maintenant exposée en détail.

On peut envisager par exemple de soumettre l'ensemble de l'émulsion à un taux de cisaillement constant.

Cependant, l'invention n'entend pas se limiter à ce mode de réalisation particulier.

De fait, le taux de cisaillement peut être distinct, à un temps donné, pour deux points de l'émulsion.

En variant la géométrie du dispositif utilisé pour générer les forces de cisaillement, il est possible de moduler le taux de cisaillement appliqué à l'émulsion dans le temps ou/et l'espace.

Pour autant que l'émulsion soit en écoulement lorsque soumise au cisaillement, chaque partie de l'émulsion peut être ainsi soumise à un taux de cisaillement qui varie dans le temps. Le cisaillement est dit contrôlé lorsque quelle que soit la variation dans le temps du taux de cisaillement, celui-ci passe par une valeur maximale qui est la même pour toutes les parties de l'émulsion, à un instant donné qui peut différer d'un endroit à l'autre de l'émulsion.

De manière préférée, de façon à contrôler le cisaillement, on introduit l'émulsion double polydisperse dans un dispositif approprié.

Des dispositifs appropriés sont décrits dans la demande FR 97 00690 ou dans la demande internationale WO 97/38787.

Brièvement, un dispositif approprié est une cellule de Couette dans laquelle le cisaillement est constant, la cellule de Couette étant constituée de deux cylindres concentriques en rotation l'un par rapport à l'autre.



Un second dispositif est une cellule constituée de deux plaques parallèles en mouvement oscillant l'une par rapport à l'autre et entre lesquelles on force l'émulsion double polydisperse.

Un autre dispositif est une cellule constituée de deux disques concentriques en rotation l'un par rapport à l'autre et entre lesquels circule l'émulsion double polydisperse.

Ces cellules sont couramment utilisées dans des appareils commerciaux, en particulier des rhéomètres permettant de mesurer les propriétés viscoélastiques de liquides (par exemple : CARRIMED ou RHEOMETRICS).

La valeur maximale du taux de cisaillement auquel est soumise l'émulsion primaire dépend de la fréquence de rotation, de la fréquence d'oscillation et/ou de l'amplitude d'oscillation du mouvement des plaques, cylindres et disques des dispositifs décrits ci-dessus.

15

10

De façon générale, on a constaté qu'une valeur élevée du taux maximal de cisaillement conduit à la formation d'émulsions constituées de gouttelettes d'émulsion E_i de très petite dimension et présentant une distribution granulométrique très étroite.

20

25

30

De façon à augmenter la valeur du taux de cisaillement maximal, l'homme du métier peut jouer sur plusieurs paramètres, à savoir la fréquence de rotation, la fréquence d'oscillation et/ou l'amplitude d'oscillation du mouvement des plaques, cylindres et disques des dispositifs décrits ci-dessus, ainsi que sur la dimension des enceintes respectives de ces différents dispositifs dans la direction perpendiculaire au sens de l'écoulement imposé par le mouvement de la surface.

On notera que le taux maximal de cisaillement varie de façon linéaire avec l'amplitude d'oscillation et/ou la fréquence du mouvement et de façon inversement proportionnelle avec la dimension de l'enceinte dans une direction perpendiculaire à l'écoulement.

On préfère, que le taux maximal de cisaillement soit compris entre 1 et 1.10⁵ s⁻¹, de préférence entre 100 et 5000 s⁻¹, par exemple entre 500 et 5 000 s⁻¹.

10

15

20

25

30

PCT/FR00/02434

Il est important, selon l'invention, que l'écoulement de l'émulsion double, polydisperse, de départ soit homogène (absence de fractures) lors de son passage dans l'un quelconque des dispositifs décrits ci-dessus.

Plus précisément lorsque le cisaillement contrôlé est réalisé par mise en contact de ladite émulsion avec une surface solide en mouvement, un écoulement homogène est caractérisé par un gradient de vitesse constant dans une direction perpendiculaire à la surface solide en mouvement.

Un moyen de contrôler l'écoulement consiste à jouer sur la dimension d des enceintes dans la direction perpendiculaire au sens de l'écoulement imposé par le mouvement de la surface.

On notera que, dans le cas du dispositif de Couette, cette dimension d est définie par la différence (R₃-R₂) où R₂ et R₃ sont respectivement les rayons des cylindres interne et externe du dispositif de Couette.

Dans le cas de la cellule constituée de deux plaques parallèles en mouvement oscillant l'une par rapport à l'autre, cette dimension d est défini par la distance séparant les deux plaques dans une direction qui leur est perpendiculaire.

Dans le cas de la cellule constituée de deux disques concentriques en rotation l'un par rapport à l'autre, cette dimension est définie par la distance séparant les deux disques dans la direction de l'axe de rotation du disque en mouvement.

De façon générale, un écoulement hétérogène peut être rendu homogène par réduction de la taille de l'enceinte et plus particulièrement par réduction de sa dimension dans la direction perpendiculaire au sens de l'écoulement.

Ainsi dans le cas des trois dispositifs mentionnés ci-dessus, la dimension d est préférablement maintenue au-dessous de 200 µm, par exemple entre 100 et 200 µm.

Le procédé de l'invention permet de préparer des émulsions doubles dont la taille des gouttelettes d'émulsion E, d'un diamètre situé dans l'intervalle 1 et 50 µm, notamment dans l'intervalle 2 et 10 µm.

La valeur du diamètre des gouttelettes de l'émulsion E, peut être mesurée par mise en œuvre de l'une quelconque des méthodes connues de l'art antérieur : deux de ces méthodes sont couramment utilisées dans la technique.

10

15

20

25

30

La première est la microscopie à contraste de phase, la seconde est la granulométrie laser. Une troisième méthode appropriée au cas d'émulsions constituées d'au moins 65 % en poids de phase dispersée consiste à remplir de l'émulsion double une cellule permettant la transmission d'au moins 80 % de la lumière incidente. En envoyant un faisceau laser à travers la cellule et en plaçant un écran sur le trajet après la cellule on remarque un anneau de diffusion dont la position donne directement le diamètre moyen 2a des gouttelettes en utilisant la formule classique :

$$2a = \lambda. (n.\sin\theta/2)^{-1}$$

θ étant l'angle formé par la position de l'anneau et le faisceau initial,

λ étant la longueur d'onde de la lumière, et

n étant d'indice de réfraction du milieu.

En procédant ainsi, à l'étape b) et à l'étape d) décrites ci-dessus, on obtient des émulsions monodisperses, c'est-à-dire dont la polydispersité est dans tous les cas inférieure à 30 %, de préférence comprise entre 5 et 25 %, par exemple comprise entre 10 et 20 % ou au moins comprise entre 15 et 20 %.

A l'étape b) la polydispersité caractérise la distribution du diamètre des gouttelles de phase aqueuse interne A₁.

A l'étape d) la polydispersité caractérise la distribution du diamètre des gouttelettes d'émulsion inverse Ei.

Le procédé de l'invention trouve des applications dans de nombreux domaines tels que les domaines pharmaceutiques, cosmétiques, le domaine des détergents, le domaine de l'affichage à cristal liquide, le domaine du phytosanitaire et des peintures à l'eau. Les émulsions de l'invention sont également utiles dans le traitement des surfaces.

Les exemples suivants lesquels font référence aux figures 1 à 5, illustrent plus avant l'invention.

Pour tous les exemples, le dispositif utilisé pour la préparation d'émulsions monodisperses à partir d'émulsions correspondantes polydisperses est la cellule de Couette représentée à la figure 1 : celle-ci est constituée de deux cylindres concentriques 2 et 3 en rotation constante l'un par rapport à l'autre. Sur la figure 1, le cylindre interne 2 est immobile alors que le cylindre externe 3 est animé d'un mouvement de rotation uniforme par rapport à un axe

10

15

20

25

d'entraînement 15. Les cylindres concentriques 2 et 3 délimitent une enceinte 4 annulaire. Aux extrémités supérieure et inférieure de l'enceinte 4 sont disposés deux roulements à billes étanches 5 et 6 annulaires. Un couvercle 7 dont les dimensions correspondent à celles du cylindre externe 3 ferme la partie supérieure du dispositif 1.

Les cylindres 2 et 3 concentriques sont décalés l'un par rapport à l'autre dans le sens de la longueur de telle sorte que la partie inférieure 8 du cylindre interne repose sur un support plan 9.

La cellule de Couette 1 représentée sur la figure 1 comprend également un conduit d'alimentation 10 en émulsion polydisperse qui traverse le support 9 et débouche dans la partie supérieure 11 de l'enceinte 4. L'autre extrémité du conduit d'alimentation est reliée à un réservoir 12 contenant l'émulsion polydisperse. Le débit d'alimentation en émulsion polydisperse est contrôlé par un piston 13. La partie inférieure de l'enceinte 4 diamétralement opposée au point 11 est munie d'une conduite d'évacuation 14 de l'émulsion monodisperse laquelle traverse le support plan 9.

Le dispositif de la figure 1 permet la préparation en continu de l'émulsion monodisperse cible. En cours de production, l'enceinte 4 est alimentée en continu en émulsion polydisperse par la conduite 10. L'émulsion polydisperse circule dans l'enceinte 4 tout en étant soumise à des forces de cisaillement engendrées par la rotation uniforme du cylindre externe 3 sur lui-même.

Dans un tel dispositif l'émulsion polydisperse est soumise à un taux de cisaillement constant, le taux de cisaillement étant défini ici comme le rapport de la vitesse linéaire au point de contact avec la surface du cylindre externe 3 à la différence (R_3 - R_2) où R_2 et R_3 sont respectivement les rayons des cylindres interne 2 et externe 3.

La taille des gouttelettes d'émulsion E, a été déterminée dans tous les cas par microscopie à contraste de phase et par granulométrie laser.

10

15

20

25

30



EXEMPLE 1

Préparation d'une émulsion double monodisperse pour laquelle le diamètre moyen des gouttelettes d'émulsion E, est de 0,3 µm.

Dans cet exemple, on simule la présence d'une substance active dans la phase aqueuse interne en introduisant dans celle-ci du chlorure de potassium.

Dans un premier temps, on prépare une émulsion inverse polydisperse, eau dans dodécane, stabilisée par du polyricinoléate de polyglycérol. Cette émulsion inverse est préparée en introduisant une solution aqueuse 0,2 M de chlorure de potassium dans une phase continue, maintenue sous agitation constante et constituée de dodécane et de polyricinoléate de polyglycérol dans un rapport pondéral 1 : 9. La quantité de solution aqueuse ajoutée est telle que la phase aqueuse dispersée représente 80 % de la masse totale de l'émulsion inverse.

Cette émulsion inverse est ensuite cisaillée à un taux de cisaillement de 1050 s $^{-1}$ dans un dispositif de Couette caractérisé par un entrefer d de 100 μ m. L'émulsion obtenue E_i° est monodisperse, le diamètre moyen des gouttelettes de phase aqueuse interne étant de 0,3 μ m.

On verse une solution aqueuse constituée d'eau, de 2 % en poids d'alginate HF120L (polysaccharide de masse molaire moyenne 5 400 g), de 5 % en poids de synperonic PE/F 68 (commercialisé par ICI, viscosité = 1325 cp à 77°C, masse molaire = 8 350, HLB = 29 et formule I dans laquelle a = 75 et b = 30) et de glucose en une quantité suffisante pour que ladite solution aqueuse soit 0,4 M en glucose, dans un moulin colloïdal. La vitesse de rotation des pales est fixée à 1 tour par seconde. On ajoute alors, goutte à goutte, à ladite phase aqueuse, maintenue sous agitation, l'émulsion inverse monodisperse E_i° préparée ci-dessus. La quantité d'émulsion E_i° versée dans la solution aqueuse de glucose, d'alginate et de synperonic PE/F68 est telle que le rapport \emptyset g (fraction massique d'émulsion E_i°) de la masse d'émulsion E_i° à la masse totale de l'émulsion double est de 0,70.

La vitesse d'introduction des gouttes de l'émulsion E_i° dans la phase aqueuse est ajustée de façon à assurer l'incorporation de chaque goutte avant introduction de la goutte suivante.

L'émulsion obtenue, qui est une émulsion double, stable, polydisperse, est alors introduite dans une cellule de Couette, telle que

10

15

20

25

30

représentée à la figure 1, pour laquelle R_3 - R_2 = 100 µm et dans laquelle le taux de cisaillement constant est de 1050 s⁻¹. En sortie du dispositif de Couette, on récupère une émulsion double, stable, monodisperse caractérisée par une polydispersité inférieure à 20 %, la polydispersité étant définie comme le rapport de l'écart-type de la courbe de Gauss représentant la variation du volume occupé par la matière dispersée en fonction du diamètre des gouttelettes au diamètre moyen des gouttelettes d'émulsion E_i° . Le diamètre moyen des gouttelettes d'émulsion E_i° est de 4 µm.

EXEMPLE 2

Etude de l'influence du taux de cisaillement et de la fraction massique de la phase aqueuse interne sur le diamètre des gouttelettes d'émulsion E_i.

La fraction massique \emptyset_i de la phase aqueuse interne est définie comme le rapport de la masse de phase aqueuse interne à la masse totale de l'émulsion E_i .

A l'exemple 1, Ø; vaut 0,8.

On prépare diverses émulsions inverses monodisperses E_i par simple dilution dans du dodécane de l'émulsion E_i° préparée à l'exemple 1. On obtient ainsi trois émulsions de \varnothing_i différents :

 $E_i^1: \emptyset_i = 0.75$

 $E^{2}: \varnothing_{1} = 0.65$

 $E_i^3 : \emptyset_i = 0.55$

En opérant comme à l'exemple 1, on prépare, à partir de ces émulsions inverses monodisperses, trois émulsions doubles polydisperses de fraction massique Øg identique et égale à 0,70, Øg étant définie comme à l'exemple 1, c'est-à-dire comme le rapport de la masse d'émulsion E_i^1 , E_i^2 respectivement E_i^3 , à la masse totale d'émulsion double. Puis ces émulsions doubles polydisperses sont cisaillées dans un dispositif de Couette.

La distance R_3 - R_2 dans la cellule de Couette est fixée à 100 μ m. On fait varier la vitesse de rotation du cylindre 3 de telle sorte que le taux de cisaillement varie entre 150 et 12 000 s⁻¹.

Pour chaque taux de cisaillement, on mesure le diamètre moyen des gouttelettes d'émulsion E_i. La figure 2 représente les variations du diamètre

moyen des gouttelettes d'émulsion en fonction du cisaillement pour trois fractions massiques \emptyset_i différentes.

On observe une réduction du diamètre des gouttelettes à taux de cisaillement élevé, pour une fraction massique \mathcal{Q}_i donnée.

Par ailleurs, pour un cisaillement donné, on observe une réduction du diamètre des gouttelettes par réduction de la fraction massique \emptyset_i . Ainsi, deux paramètres permettent de contrôler le diamètre moyen des gouttelettes à savoir la fraction massique des gouttelettes de phase aqueuse interne et le taux de cisaillement.

10

15

20

25

30

5

EXEMPLE 3

Etude de l'influence du taux de cisaillement et de la fraction massique de l'émulsion inverse E_I.

Au départ de l'émulsion inverse monodisperse E_i^2 de $\emptyset_i = 0,65$ préparée à l'exemple 2, on prépare diverses émulsions doubles polydisperses de \emptyset g variés, en opérant comme à l'exemple 1 sinon que la solution aqueuse utilisée (phase continue externe) est constituée d'eau, de glucose (0,4 M), de 1,5 % en poids d'alginate et de 5 % en poids de synperonic PE/F 68.

Les quantités respectives d'émulsion monodisperse E_i² et de solution aqueuse (phase continue) sont calculées de façon à obtenir des fractions massiques Øg d'émulsion différentes :

Pour une première émulsion double E^1 , $\emptyset g = 0,70$.

Pour une seconde émulsion double E^2 , $\emptyset g = 0,80$.

Pour une troisième émulsion double E^3 , $\varnothing g = 0.90$.

Chacune des émulsions doubles polydisperses obtenues E^1 à E^3 est introduite dans une cellule de Couette (R_3 - R_2 = 100 µm) et soumise à un taux de cisaillement donné.

Pour chaque émulsion double, on étudie l'influence du taux de cisaillement sur le diamètre des gouttelettes.

Les résultats sont rapportés à la figure 3.

De même qu'à l'exemple précédent, on observe une diminution du diamètre moyen des gouttelettes d'émulsion pour des valeurs croissantes du taux de cisaillement.

Dans le cas des trois émulsions E¹, E² et E³ les courbes représentant la variation du diamètre moyen en fonction du cisaillement sont quasiment superposables. L'influence de Øg sur le diamètre moyen des gouttelettes est pratiquement négligeable.

5

20

EXEMPLE 4

Etude de l'influence de la viscosité de la phase aqueuse continue. externe.

Dans cet exemple on prépare deux émulsions doubles polydisperses à concentration différente en alginate HF 120L.-10

En opérant comme à l'exemple 1, on prépare les deux émulsions doubles polydisperses suivantes:

Emulsion double E4:

→ phase continue aqueuse, externe :

15 Pourcentage en poids ou concentration calculé(e) par rapport à la phase aqueuse externe, continue

> glucose:..... 0,4 M synperonic PE/F68 : 5 % alginate: 2 % eau:.....qsp.

 \rightarrow émulsion inverse monodisperse E_i^2 : $\varnothing g = 0.7$

Emulsion double E⁵:

→ phase continue aqueuse, externe :

Pourcentage en poids ou concentration calculé(e) par rapport à la phase aqueuse externe, continue 25

> glucose: 0,4 M synperonic PE/F68: 5 % alginate: 3 % eau: qsp.

 \rightarrow émulsion inverse monodisperse E;²: $\varnothing g = 0.7$. 30

L'émulsion monodisperse E,2 est celle préparée à l'exemple 2. Les deux émulsions doubles polydisperses obtenues sont introduites dans une

20

25

30

cellule de Couette (R_3 - R_2 = 100 µm) et soumises à un taux de cisaillement donné.

Pour chaque émulsion double, on étudie l'influence du taux de cisaillement sur le diamètre des gouttelettes. Les résultats sont rapportés à la figure 4.

Pour un cisaillement donné, plus la viscosité de la phase aqueuse continue est importante (quantité plus importante d'alginate), plus le diamètre moyen des gouttelettes d'émulsion est petit.

Notons que dans le cas de l'émulsion E⁴ (alginate : 2 % en poids), et pour un cisaillement de 1 680 s⁻¹, on obtient une distribution très resserrée de la taille des gouttelettes.

- diamètre moyen = 5,3 μm
- polydispersité = 10,5 %

15 **EXEMPLE COMPARATIF**

En opérant comme à l'exemple 1, on prépare l'émulsion double E_c suivante définie par une fraction massique $\varnothing g$ de 0,9, où $\varnothing g$ représente le rapport de la masse d'émulsion E_i^2 à la masse totale de l'émulsion double :

→ phase aqueuse continue externe :

Pourcentage en poids ou concentration calculé(e) par rapport à la phase aqueuse externe :

glucose:	0,4 M
synperonic PE/F68 :	25 %
eau:	qsp.

→ émulsion inverse monodisperse E_i² de l'exemple 2.

Dans le dispositif de Couette de la figure 1 (R_3 - R_2 = 100 µm), on étudie l'influence du taux de cisaillement sur le diamètre des gouttelettes d'émulsion inverse.

La figure 5 représente les variations du diamètre moyen des gouttelettes en fonction du taux de cisaillement.

Toutefois on observe très rapidement une coalescence des gouttelettes.

Ainsi l'absence d'alginate ou la présence d'une quantité excessive de synperonic PR/F68 dans la phase aqueuse externe conduit à une grande instabilité de l'émulsion double résultante.

5

10

15

20

25

REVENDICATIONS

- 1. Emulsion double stable, polydisperse, fractionnable, de type eau dans l'huile dans eau constituée de 50 à 95% en poids, par rapport au poids total de l'émulsion double, de gouttelettes d'une émulsion inverse monodisperse Ei dispersées dans une phase aqueuse continue;
- la phase aqueuse continue comprenant un agent épaississant polysaccharidique à raison de 1 à 10% en poids par rapport au poids total de la phase aqueuse continue ; un copolymère séquencé hydrosoluble d'oxyde d'éthylène et d'oxyde de propylène à titre de tensioactif; et un agent d'équilibrage de la pression osmotique;
- l'émulsion Ei présentant une viscosité inférieure ou égale à la viscosité de la phase aqueuse continue et étant constituée de 50 à 95% en poids, par rapport au poids total de Ei, de gouttelettes d'une phase aqueuse interne dispersées dans une phase huileuse;
- la phase aqueuse interne comprenant au moins une substance active hydrophile ;
- la phase huileuse comprenant du polyricinoléate de polyglycérol à titre de tensioactif.
- 2. Emulsion double selon la revendication 1, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins 60% en poids de gouttelettes de l'émulsion Ei par rapport au poids total de l'émulsion double.
- 3. Emulsion double selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que l'agent d'équilibrage de la pression osmotique est le glucose.
- 4. Emulsion double selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que l'agent épaississant polysaccharidique est un alginate, de préférence un alginate présentant une masse molaire comprise entre 3000 et 6000 g/mol.
- 5. Emulsion double selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le copolymère séquencé a pour formule :

$$\label{eq:H2CH2} H-(OCH_2CH_2)_a-(O-CH(CH_3)-CH_2)_b-(OCH_2CH_2)_a-OH \qquad (I)$$
 dans laquelle a est un entier compris entre 50 et 120 ; et

10

15

20

25

30

b est un entier comprise entre 20 et 100.

- 6. Emulsion double selon la revendication 5, caractérisée en ce que la phase continue aqueuse comprend de 1 à 5% en poids, par rapport au poids total de la phase aqueuse continue, d'alginate, de préférence d'un alginate présentant une masse molaire comprise entre 3000 et 6000 g/mol, en tant qu'épaississant; et de 3 à 10% en poids par rapport au poids total de la phase aqueuse continue du polymère séquencé de formule (I) tel que défini à la revendication 5, en tant que tensioactif.
- 7. Emulsion double selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que la phase aqueuse continue comprend du glucose à titre d'agent d'équilibrage de la pression osmotique, le rapport molaire de la concentration en glucose dans la phase continue aqueuse à la concentration en substance active dans la phase aqueuse interne étant compris entre 1,5 et 2,5.
 - 8. Emulsion double selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que la phase huileuse comprend de 60 à 90% en poids de polyricinoléate de polygiycérol-et de 1 à 40% en poids de dodécane.
 - 9. Emulsion double selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que Ei comprend au moins 60% en poids de gouttelettes de phase aqueuse interne.
 - 10. Procédé de préparation d'une émulsion double stable de type eau dans l'huile dans eau, monodisperse, caractérisé en ce que l'on soumet une émulsion double polydisperse selon l'une quelconque des revendications 1 à 9 à un cisaillement contrôlé de telle sorte qu'un même cisaillement maximal soit appliqué à l'ensemble de l'émulsion.
 - 11. Procédé selon la revendication 10, caractérisé en ce que le cisaillement contrôlé est réalisé par mise en contact de ladite émulsion double polydisperse avec une surface solide en mouvement, le gradient de vitesse caractérisant l'écoulement de l'émulsion étant constant dans une direction perpendiculaire à ladite surface solide en mouvement.
 - 12. Procédé selon l'une quelconque des revendications 10 à 11, caractérisé en ce que la valeur maximale du taux de cisaillement est de 1 à 1.10⁵ s⁻¹, de préférence de 100 à 5000 s⁻¹.

10

15

20

25

- 13. Procédé selon l'une quelconque des revendications 10 à 12, caractérisé en ce que le cisaillement est réalisé à l'aide d'une cellule constituée de deux cylindres concentriques en rotation l'un par rapport à l'autre.
- 14. Procédé selon l'une quelconque des revendications 10 à 13, caractérisé en ce que le cisaillement est réalisé à l'aide d'une cellule constituée de deux plaques parallèles en mouvement oscillant l'une par rapport à l'autre.
- 15. Procédé selon l'une quelconque des revendications 10 à 14, caractérisé en ce que le cisaillement est réalisé-à l'aide d'une cellule constituée de deux disques concentriques en rotation l'un par rapport à l'autre.
- 16. Emulsion double stable, monodisperse, de type eau dans huile dans eau, constituée de 50 à 95% en poids, par rapport au poids total de l'émulsion double, de gouttelettes d'une émulsion inverse monodisperse Ei dispersées dans une phase aqueuse continue;
- la phase aqueuse continue comprenant un agent épaississant polysaccharidique à raison de 1 à 10% en poids par rapport au poids total de la phase continue aqueuse; un copolymère séquencé hydrosoluble d'oxyde d'éthylène et d'oxyde de propylène à titre de tensioactif; et un agent d'équilibrage de la pression osmotique;
- l'émulsion Ei présentant une viscosité inférieure ou égale à la viscosité de la phase aqueuse continue et étant constituée de 50 à 95% en poids, par rapport au poids total de Ei, de gouttelettes d'une phase aqueuse interne dispersées dans une phase huileuse ;
- la phase aqueuse interne comprenant au moins une substance active hydrophile;
- la phase huileuse comprenant du polyricinoléate de polyglycérol à titre de tensioactif.
- 17. Emulsion selon la revendication 16, caractérisée en ce que le diamètre moyen des gouttelettes d'émulsion E_i est compris entre 1 et 10 μm.

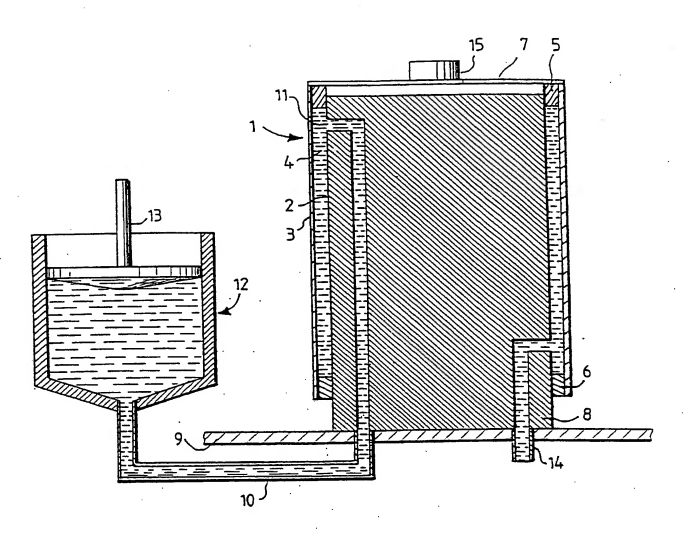


FIG.1

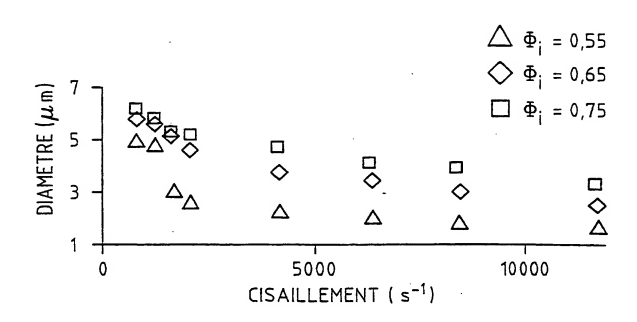


FIG.2

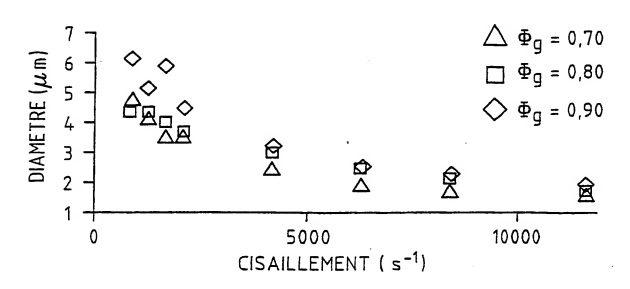


FIG.3

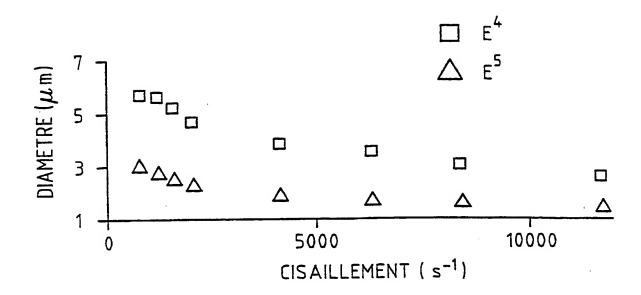
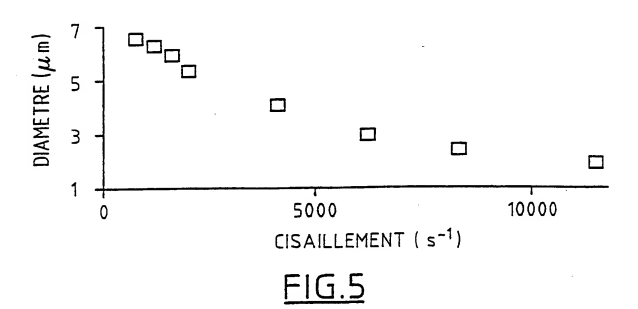


FIG.4



RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Derr.	e Inte	tionale No
PCT,	/FR	02434

A. CLASSEI CIB 7	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE B01F17/00				
Colon to dos	sification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classifica	tion nationale et la CIB			
	ES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE	**************************************			
Documentati	ion minimale consultée (système de classification suivi des symboles de	e classement)			
CIB 7	B01F.				
Documentati	ion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où d	ces documents relèvent des domain	nes sur lesquels a porté la recherche		
Base de don	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale (ne	om de la base de données, et si réa	alisable, termes de recherche utilisés)		
EPO-In	ternal, WPI Data, PAJ				
C. DOCUME	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS				
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication d	es passages pertinents	no. des revendications visées		
A	WO 99 07463 A (CNRS) 18 février 1999 (1999-02-18) page 7, ligne 23 -page 8, ligne 16 revendications 1-15	;	·		
A	WO 97 38787 A (CNRS) 23 octobre 1997 (1997-10-23) revendications 1-21				
	v.				
Voir	la suite du cadre C pour la fin de la tiste des documents	X Les documents de familles	de brevets sont indiqués en annexe		
° Catécorie	s spéciales de documents cités:	I decument altérieur ratifé entre l	a data da dánAt international ou la		
T document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'apparlenenant pas à l'état de la technique, non technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe					
considéré comme particulièrement pertinent ou la théorie constituant la base de l'invention					
ou ap	ou après cette date <u> </u>				
"L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "Y" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée peut être considérée comme impliquant une activité inventive					
"O" docum	autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document set associé à un ou plusieurs autres une exposition ou tous autres moyens ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente				
P' docum	ent public avant la date de dépôt international, mais	pour une personne du métier document qui fait partie de la mê			
	elle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent ra	pport de recherche internationale		
1	14 décembre 2000 21/12/2000				
Nom et adm	Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Fonctionnaire autorisé				
	Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Fouquier, J-P			
1	1 44 (10 , 10) 0 , 0				

L

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de



PCT/FR /02434

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 9907463 A	18-02-1999	FR 2767064 A AU 8988798 A EP 0930933 A JP 2000503685 T	12-02-1999 01-03-1999 28-07-1999 28-03-2000
WO 9738787 A	23-10-1997	FR 2747321 A AU 2703097 A CA 2222308 A EP 0843589 A JP 11509473 T US 5938581 A	17-10-1997 07-11-1997 23-10-1997 27-05-1998 24-08-1999 17-08-1999